

METHOD OF FORMING RUTHENIUM OXIDE FILM

Patent number:

JP6283438

Publication date:

1994-10-07

Inventor:

KOBAYASHI KAZUMI; OKADA MASARU

Applicant:

NIPPON OXYGEN CO LTD;; OKADA MASARU

Classification:

- international:

H01L21/205; C23C16/40

- european:

Application number:

JP19930068877 19930326

Priority number(s):

JP19930068877 19930326

Report a data error here

Abstract of JP6283438

PURPOSE:To provide a process of chemical vapor deposition for forming stable RUO2 film of high performance using a ruthenium complex (Ru(DPM)3) of highly pure DPM. CONSTITUTION:Ruthenium oxide film is formed from depivaloymentanate ruthenium on a substrate by chemical vapor deposition, which is well suited to the deposition of oxide. This method is useful to form a stable ruthenium oxide film that has preferable properties for electrodes, etc.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-283438

(43)公開日 平成6年(1994)10月7日

(51) Int. Cl. ⁵

識別記号

FΙ

H01L 21/205 C23C 16/40

8116-4K

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全5頁)

(21)出願番号

(22)出願日

特願平5-68877

平成5年(1993)3月26日

東京都港区西新橋1丁目16番7号

(71)出願人 593059957

日本酸素株式会社

岡田 勝

愛知県春日井市菅大臣町21番地

(72)発明者 小林 一三

(71)出願人 000231235

茨城県つくば市大久保10番地 日本酸素株

式会社つくば研究所内

(72) 発明者 岡田 勝

愛知県春日井市菅大臣町21番地

(74)代理人 弁理士 志賀 正武 (外2名)

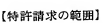
(54) 【発明の名称】酸化ルテニウムの成膜方法

(57) 【要約】

【目的】 高純度なDPMのRu錯体(Ru(DPM) ,) を用いて高特性のRuO.膜を安定して成膜できるC VD法プロセスの提供を目的としている。

【構成】 ジピバロイルメタネートルテニウムを原料と し、化学気相析出法により酸化ルテニウムを基材上に成 膜することを特徴とする酸化ルテニウムの成膜方法であ る。

【効果】 本発明によれば、酸化物膜の成膜法として好 適なCVD法によって、電極などとして優れた特性を有 する酸化ルテニウム膜を安定して成膜することが可能で ある。



ジピバロイルメタネートルテニウムを原 【請求項1】 料とし、化学気相析出法により酸化ルテニウムを基材上 に成膜することを特徴とする酸化ルテニウムの成膜方 法。

【請求項2】 塩化ルテニウムとジピバロイルメタンと をアルカリ性反応促進剤の存在下で反応させて合成した ジピバロイルメタネートルテニウムを用いることを特徴 とする請求項1の酸化ルテニウムの成膜方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は基材上に膜状ないし層状 の酸化ルテニウムを化学気相析出法(以下、CVD法と 略記する) によって成膜する方法に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、集積回路素子の高集積化が進むな かで、64Mピット以降の次世代VLSIでは、従来の 酸化ケイ素(SiO,)を用いたキャパシタに代えて、 高誘電率で分極反転特性を有するPZT(Pb(Zr, Ti)O,)系強誘電体薄膜をDRAMキャパシタや不 揮発メモリに応用する研究が内外で活発になっている。 この不揮発性メモリにおいて、データの書き換えを繰り 返すと膜が劣化することを、膜の疲労と呼んでいる。こ の疲労を抑制するためには、強誘電体材料そのものの面 からの改良は勿論のこと、この膜の両面に接触する電極 材料の面からの研究も最近さかんに行われている。従 来、電極としてはPZTの高温反応性が強いため、もっ ぱら白金(Pt)が用いられてきた。これに対して酸化 ルテニウム (RuO₂) は導電性がよく (比抵抗値:30 ~100μΩcm)、熱安定性や不純物拡散バリヤー性を有 するため、Ptに代る電極材料として注目されている。 最近の研究報告では、RuO.をFRAMの電極として 使用すると、PZTの分極反転による膜疲労に対して、 P t 電極よりも抑制効果が優れており、寿命性能が格段 に向上するという。このことは例えば、L. Krsin-Elbaum ら (J.Electrochem. Soc. 135巻, 2610頁(1988)) や、 E.Kolawaら (Thim. Solid Films 173巻, 217頁(1989)) などで知られており、さらに、1992年3月9~11日、米国 のカリフォルニアで開催された第4回強誘電体集積化シ ンポジウム(International Symposium on Integrated Ferroelectrics; ISIF) でもRuO. 薄膜電極の膜の疲労 防止効果について議論された。上記の報告などでは、R uO,電極を成膜する方法として、Ruの有機化合物を 用いたCVD法では、カーボンの汚染や電導性など、満 足な電極が得られないとして、スパッタ法を採用してい る。

【0003】一般に、RuO₂は、酸素欠損型の非化学 量論化合物RuOx(x<2)となり易いことが知られて いる。実際にスパッタ法では、10¹Torr程度の減圧下 で行われるため、酸素ガス圧の上限に制約があり、前記 50 ロイルメタンとをアルカリ性反応促進剤の存在下で反応

の非化学量論化合物が生成され、金属Ruや低級酸化物 相も混在し易く、電気抵抗値も大きく変動する。また、 スパッタ法は、段差被覆性がないため、集積回路素子の 製造において、工程数の増加と歩留りの低下を招き易い という欠点もある。一方、CVD法は成膜速度が大き く、組成制御性や段差被覆性に優れ、酸素ガス圧を大き くすることが可能であり、酸化物膜の成膜法としては理 想的である。Ptの場合は高価でもあり、今のところC VD法用のPt化合物がないため、CVD法は採用し難 10 いが、RuO,でCVD法による成膜が採用できれば、 PZT膜と一体化したCVD法によるFRAMメモリの 製作技術の飛躍的進歩が期待される。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】上述した従来の報告で は、CVD法によるRuO、成膜用の原料化合物とし T, Ru ($C_5H_7O_2$), Ru (C_5H_5), Ru (CO) 」などの化合物が試みられた。しかしながら、Ru (C, H, O,), やRu(CO), を用いた場合、金属R uや低級酸化物が混在し、電気抵抗が大きくなってしま う。またRu(C, H,),を用いた場合、比抵抗値が約 90μΩcmのものが得られたが、実用に供する成膜は得 られていない。いずれにしても、上記の有機化合物は、 蒸気圧が低く、CVDプロセス中で変質して長時間安定 して使用できず、CVD法によるRuOx成膜法として 成功していない。

【0005】そこで本発明者らは、蒸気圧や反応性など を考慮して、βージケトン(RI-CO-CH:-CO-R 2) に着目し、そのβージケトンの中からジピバロイル メタン(DPM)について、そのRu錯体を原料として 検討した。このDPMを含めて β – ジケトンのRu錯体 の合成法については、Endoらの報文(Inorg. Chimica A cta, 150巻, 25-34頁(1988)) がある。それによれば、 塩化ルテニウムとβ-ジケトンとをメタノールと水の混 '合溶液中でアルカリ(例えばKHCO1) で p H を調整 しつつ合成し、ヘキサンに抽出し、カラムクロマトグラ フィで精製する。この方法の最大の欠点は実験室的な力 ラムクロマトグラフィによる精製工程を含むことであ る。またこの方法では充分な純度の錯体が得られていな

【0006】本発明は上記事情に鑑みてなされたもので 40 あり、高純度なDPMのRu錯体(Ru(DPM)₃) を用いて高特性のRuO₁膜を安定して成膜できるCV D法プロセスの提供を目的としている。

[0007]

【課題を解決するための手段】上記課題を解決するため に、本発明の酸化ルテニウムの成膜方法は、ジピバロイ ルメタネートルテニウムを原料とし、CVD法により酸 化ルテニウムを基材上に成膜することを特徴としてい る。また、上記方法において、塩化ルテニウムとジピバ

させて合成したジピバロイルメタネートルテニウムを用 いることが望ましい。

[0008]

【作用】本発明に用いるジピバロイルメタネートルテニ ウムとしては、後述の実施例にあるように、脱水した有 機溶媒による無水雰囲気中で塩化ルテニウムとジピバロ イルメタンとをアルカリ性反応促進剤の存在下で反応さ せて得られ、熱重量分析における純度が実質的に100 %の高純度の錯体である。このような高純度のルテニウ ム錯体(Ru(DPM),)を用いてCVD法を行い、 基板等の基材表面に酸化ルテニウムを成膜することによ り、比抵抗値が小さいR u O. 膜を安定して成膜するこ とができる。また、CVD法によって比抵抗値が小さい 酸化ルテニウムを成膜できるので、膜による段差被覆性 が良好となる。

[0009]

【実施例】 ①Ru (DPM),の合成

三塩化ルテニウム(RuCl,・3H,〇)25gを脱水 したエタノール21に溶解し、これを三口フラスコに入 れ、78℃で約5時間還流しながら加熱した。この間、

溶液の色は褐色から深い緑色を経て青紫色に変化した。 青紫色に変色した溶液を室温まで冷却し、ジピバロイル メタン(以下DPMと略記する)53gを加え、さらに 78℃で1時間還流した。この溶液を室温まで冷却した 後、KHCO, を10g加えて、さらに78℃で3時間 還流した。この後、溶液を室温まで冷却し、その後ろ過 を行った。このろ液をロータリーエバポレータで減圧乾 燥した。得られた粗製品(Ru(DPM)」)をヘキサ ン300mlに溶解し、これをろ過した。得られたろ液 10 をロータリーエバポレータで減圧乾燥し、エタノール2 00mlを加えて再結晶を行い、ろ過して得られた結晶 を真空乾燥して、Ru (DPM), 45g (収率72 %) を得た。得られたRu(DPM),の元素分析結果 を表1に示すとともに、熱重量分析結果を図1に示す。 図1に示す熱重量曲線(TG曲線)から明らかなよう に、得られたRu (DPM)」は熱重量的な純度である キレート蒸発量が100%であった。

[0010]【表1】

流しながら加熱した。この間、 20				
	Ru	С	Н	0
分析値(%)	15.49	60.92	8.87	14.79
理論値(%)	15.53	60.89	8.83	14.75

【0011】 ②RuO,の成膜

図2に示すCVD装置を用いてRuO,膜を成膜した。 図2において符号1は原料気化器(以下、気化器とい う)、2は反応室、3は基板保持台である。このCVD 装置は気化器1に気化原料を入れ、加熱した気化器1内 にArガス(キャリヤガス)と酸素ガスを導入し、これ らのガスと気化原料のガスとを反応室2に導いて、加熱 した基板保持台3上に置いた基板に接触させて成膜を行 うようになっている。実際の成膜は、上記●において製 造したRu(DPM)」を気化器1に入れ、その温度を 125℃とし、この気化器1にArガスを100ml/min.供 給し、ここに酸素ガスを200ml/min.混合して反応室2へ 供給した。反応室2には電熱により360℃に加熱され たステンレス熱板(基板保持台3)の上に、シリコンな 40 いしMgOの基板を置き、上記原料混合ガスを供給して 基板上でRu(DPM),を熱分解してRuO,膜を析出 させた。反応系のガス圧は5Torrで行った。この時、R uO,膜の析出速度は約150オングストローム/min.であっ た。

【0012】このようにして得られた膜の性状を調べた 結果を次に示す。図3にこの膜のX線回折図を示した。 この回折結果から、得られたRuO、膜はルチル型結晶 構造を持つRuO,単一相の多結晶膜であった。また、 基板にSi(100)および石英を用いたときは無配向 50 を成膜した場合でも、RuOュとPZTとの間で反応が

であったが、MgO(100) を用いたときは(11 0) 面に配向した多結晶膜が得られた。得られたRuO , 膜は暗紫色を示し、膜厚は均一で、表面は極めて平滑 30 であった。電子顕微鏡による表面観察では、500~1000オ ングストロームの微結晶が緻密に配列していた。四探針法によ り膜の比抵抗値を測定した結果、50~70μΩcmを得 た。これはバルク結晶の文献値46μΩcmに近い値であ り、しかも安定して得られた。

【0013】次に、RuO₂膜とPZT膜の反応性を調 べるために図4に示すように、シリコンないしMgOよ りなる基板10上に、下部電極となる厚さ2000オングストロー ΔのRuO,膜11を上述した条件により成膜し、このR uO,膜11上に、既知のMOCVD法(有機金属化学 気相析出法)により、基板温度650℃で膜厚0.35 μmのPZT膜12を成膜し、さらにPZT膜12の上 に、蒸着法によりAu膜13 (上部電極)を成膜して積 層体を作製した。

【0014】図5は、上記積層体におけるPZT膜12 の分極-電界ヒステリシス曲線を示すものである。図5 から明らかなように、このPZT膜のヒステリシス曲線 の形状は良好な対称性を示し、残留分極値、抗電解値は Pt電極を用いた場合と全く同様な値が得られた。この 結果から、RuO₁膜11上に650℃でPZT膜12

全く起こらないことが実証された。

【0015】これらの結果より、高純度のRu(DPM)、を原料としてCVD法により作製したRuの、膜は $50\sim70\mu\Omega$ cmの小さい比抵抗値と良好な段差被覆性とを有していることから、FRAM用電極などとしてPt電極よりも優れた電極材料として使用し得ることが明らかとなった。

[0016]

【発明の効果】以上説明したように、本発明では、熱重量分析における純度が実質的に100%であるような高 10純度のジピパロイルメタネートルテニウム(Ru(DPM)。)を用いてCVD法を行い、基板等の基材表面に酸化ルテニウムを成膜することにより、比抵抗値が小さいRuO。膜を安定して成膜することができる。また、CVD法によって比抵抗値が小さい酸化ルテニウムを成膜できるので、膜による段差被覆性が良好となる。従って、本発明によれば、酸化物膜の成膜法として好適なCVD法によって、電極などとして優れた特性を有する酸

化ルテニウム膜を安定して成膜することが可能である。 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明に係る実施例において作製したCVD気化原料(Ru(DPM)、)の熱重量曲線(TG曲線)を示すグラフである。

【図2】同じく実施例で用いたCVD装置を例示する概略構成図である。

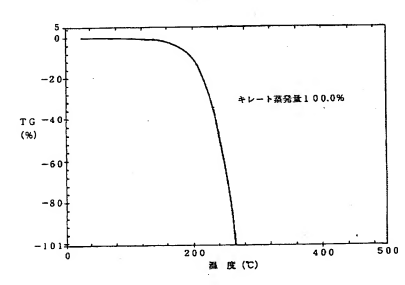
【図3】同じく実施例で作製したRuO.膜(Si基板とMgO基板上)のX線回折結果を示すグラフである。 【図4】同じく実施例で作製したRuO.膜を有する積層体を示す概略側面図である。

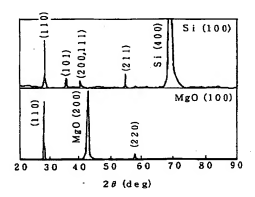
【図5】同じく実施例で作製したRuO,膜を有する積層体で測定した分極-電界ヒステリシス曲線を示す図である。

【符号の説明】

1 ······原料気化器、2 ······反応室、3 ······基板保持部、10 ······基板、11 ·······RuOz膜(下部電極)、12 ·······PZT膜、13 ·······Au膜(上部電極)。

[図1] [図3]





[図4] 【図5]

